




Regierung von Oberbayern

HERSTELLUNGSERLAUBNIS

- | | |
|---|--|
| 1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen | DE_BY_04_MIA_2010_0179/53.2-ZAB-2671.1 P
200 H |
| 2. Name des Erlaubnisinhabers | PPlus Pharma + Service GmbH |
| 3. Anschrift/en der Betriebsstätte/n des
Herstellers / des Einführers | PPlus Pharma + Service GmbH
Robert-Bosch-Straße 15
86551 Aichach |
| 4. Eingetragene Anschrift des Erlaubnisinhabers | Kiefernweg 10
85464 Neufinsing |
| 5. Umfang der Erlaubnis sowie
Darreichungsformen | ANLAGE 1 |
| 6. Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung | § 13 Absatz 1 des Gesetzes über den Verkehr mit
Arzneimitteln (Arzneimittelgesetz - AMG) in
gültiger Fassung |
| 7. Name des verantwortlichen Bearbeiters der
zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, der
die Erlaubnis erteilt | Dr. Gabriele Wanninger |
| 8. Unterschrift |  |
| 9. Datum | 22.09.2010 |
| 10. Anlagen | Anlage 1
Anlage 5 (Name/n der sachkundigen Person/en) |



UMFANG DER ERLAUBNIS

Anlage 1

Name und Anschrift der Betriebsstätte:

PPlus Pharma + Service GmbH, Robert-Bosch-Straße 15, 86551 Aichach

Humanarzneimittel

ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

Herstellungstätigkeiten (gemäß Teil 1)

Teil 1 - HERSTELLUNGSTÄTIGKEITEN

1.5	Nur Abpacken
-----	--------------

	1.5.2 Sekundärverpacken
--	-------------------------



Anlage 5

Name/n der sachkundigen Person/en Herr Jürgen Mill
Stellvertreterin:
Frau Verena Strasser

